## 世界知的所有権機関 際 事 務 局

## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願





(51) 国際特許分類7

C07D 215/22, 239/96, 401/12, 403/12, A61P 35700, A61K 31/47, 31/4725, 31/496, 31/517, 31/5355

(11) 国際公開番号

WO00/43366

(43) 国際公開日

2000年7月27日(27.07.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/00255

A1

(22) 国際出願日

2000年1月20日(20.01.00)

(30) 優先権データ

1999年1月22日(22.01.99) 特願平11/14858 JР 1999年2月3日(03.02.99) ЛР 特願平11/26691 特願平11/142493 1999年5月21日(21.05.99) JP 1999年9月7日(07.09.99)

特願平11/253624

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 麒麟麥酒株式会社 (KIRIN BEER KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒104-8288 東京都中央区新川二丁目10番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

久保和生(KUBO, Kazuo)[JP/JP]

〒370-0852 群馬県髙崎市中居町4-17-9

キリン中居寮207号室 Gumma, (JP)

藤原康成(FUJIWARA, Yasunari)[JP/JP]

〒370-1202 群馬県高崎市宮原町12-210 Gumma, (JP)

碳江敏幸(ISOE, Toshiyuki)[JP/JP]

〒370-1206 群馬県高崎市台新田町330-28 Gumma, (JP)

(74) 代理人

佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号 富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG. ZW)、ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開售類

国際調查報告書

(54)Title: QUINOLINE DERIVATIVES AND QUINAZOLINE DERIVATIVES

キノリン誘導体およびキナリゾン誘導体 (54)発明の名称

$$R^{5}$$
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^$ 

## (57) Abstract

Compounds having an antitumor activity and causing no morphological change in cells. Compounds of general formula (I), pharmaceutically acceptable salts of them and solvates thereof, and medicinal compositions containing the same. In formula (1), X and Z represent each CH or N; R<sup>1-3</sup> represent each H, optionally substituted alkoxy, etc.; R<sup>4</sup> represents H; R<sup>5-8</sup> represent each H, halogeno, alkyl, alkoxy, alkylthio, nitro or amino, provided that all of R<sup>5-8</sup> do not represent H simultaneously; R<sup>9</sup> and R<sup>10</sup> represent each H, alkyl or alkylcarbonyl; and R11 represents alkyl, alkenyl, alkynyl or aralkyl.

本発明は抗腫瘍活性を有しかつ細胞形態変化を生じさせない化合物の提供をその目的とする。式(I)の化合物およびその薬学上許容される塩および溶媒和物並びにこの化合物を含む医薬組成物が開示される。

(XおよびZはCHまたはNを表し、R''はH、置換アルコキシ、非置換アルコキシ等を表し、R'はHを表し、R''はH、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、ニトロまたはアミノを表すが、R''が総てHを表すことはなく、R'およびR"はH、アルキル、アルキルカルボニルを表し、R"はアルキル、アルケニル、アルキニルまたはアラルキルを表す)

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首 父国連邦 アンディグア・バーブーダ アルバニア オーストラリア カザフスタン
カントルシンスタン
リントアンシンカ
リベリア
レント MNESIR ABDEHMNRWRUD KLLLLLLLLMMMG ロー・ スウェガン アングー・ AG SESI AM AT AU SL BABB ガリン 英国 グレナダ グルシア ット・ ルクトヴィコ テロナコ マナルドン セネジラン スワンド チャゴー STTTTTTTTUUUUVY22 BE トーコー タジキスタン トルクメニスタン トルコ ВG マダガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア ΜK トリニダッド・トバゴ タンザニア カナダ 中央アフリカ コンゴー ML MN MR 米国 ウズベキスタン ヴェトナム ユーゴースラヴィア スイス コートジボアール MWXZELOZLTO NNNPPR カメルーン 中国 南アフリカ共和国 ジンパブエ ールウェ ニュー・ジーランドポーランド ポルトガル

- 190 -

## 請求の範囲

1. 式(I)の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。

$$R^{5}$$
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{$ 

(上記式中、

XおよびZは、それぞれ、CHまたはNを表し、

R'、R'、およびR'は、同一または異なっていてもよく、水素原子、Cilアルキル基、Cilアルコキシ基、Cilアルケニル基、Cilアルキニル基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、このCilアルキル基、Cilアルコキシ基、Cilアルケニル基およびCilアルキニル基は、ハロゲン原子、水酸基、Cilアルコキシ基、Cilアルコキシ基、Cilアルコキシカルボニル基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、それぞれ、Cilアルキル基(このCilアルキル基は水酸基またはCilアルコキシ基により置換されていてもよい)により置換されていてもよい)、基R"R"N-C (=O)-O-(R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子またはCilアルキル基(このアルキル基は水酸基またはCilアルコキシ基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、Cilアルキル基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、Cilアルキル基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、Cilアルキル基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、Cilアルキル基により置換されていてもよい)を表す)により置換されていてもよく、

R'は、水素原子を表し、

R'、R'、R'およびR'は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、Ciiアルキル基、Ciiアルコキシ基、Ciiアルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、R'、R'、R'およびR'総てが水素原子を表すことは

なく、

R'およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、Ci,アルキル基、またはCi,アルキルカルボニル基を表し、Ci,アルキル基またはCi,アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、Ci,アルコキシ基、アミノ基(アミノ基はCi,アルコキシ基により置換されていてもよいCi,アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R"は、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルケニル基、C<sub>14</sub>アルキニル基(C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルケニル基およびC<sub>14</sub>アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子またはC<sub>14</sub>アルコキシ基により置換されていてもよい)、またはR"-(CH<sub>2</sub>) n-(nは0~4の整数を表し、R"は飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表わし、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>14</sub>アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の3~7員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

- 2. R'、R'およびR"が水素原子を表す、請求項1に記載の化合物。
- 3. R'が水素原子を表し、R'およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す、請求項1に記載の化合物。
  - 4. XがNまたはCHを表し、ZがCHを表す、請求項1に記載の化合物。
- 5. 式(Ia)の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。

(上記式中、

Xは、CHまたはNを表し、